PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-126185

(43) Date of publication of application: 16.05,1995

(51)Int.Cl.

A61K 39/39 A61K 9/127

A61K 39/00

(21)Application number: 05-272693

(71)Applicant: TONEN CORP

HATANAKA SHOICHI

MIZUOCHI TSUGIO

(22)Date of filing:

29.10.1993

(72)Inventor: SUGIMOTO MASANOBU

OISHI KAZUE

HATANAKA SHOICHI **MIZUOCHI TSUGIO**

(54) LIPOSOME HAVING OLIGOSACCHARIDE ON SURFACE

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a liposome as an adjuvant effective for somatic cell immunity, having low toxicity and antigenicity and applicable to human.

CONSTITUTION: This liposome has an oligosaccharide composed of 2-11 sugar residues and capable of bonding to a lectin originated from an antigen presenting cell on the surface of the liposome. A vaccine is prepared by sealing an antigen in the liposome.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

09.07.1996

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

18.09.1998

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Document Number list

	1	2	3	4	5
Nullibei	05-272693(1993)				
Unexamined Publication Number	JP,07-126185,A (1995)	,			
Examined Publication Number					
Registration Number	JP,2828391,B				·

(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.6

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号

特開平7-126185

技術表示箇所

(43)公開日 平成7年(1995)5月16日

39/39	William Control of the Control of th		12的20小圆月
9/127	F		
	L		
39/00	G		
		審査請求	未請求 請求項の数2 OL (全 13 頁)
}	特願平5-272693	(71)出願人	390022998
	平成5年(1993)10月29日	/74\ L≑□ 1 /	東燃株式会社 東京都千代田区一ツ橋1丁目1番1号
		(/4/116614	名の復代理人 弁理士 宇井 正一 (外5 名)
		(71)出願人	593199895
			畑中 正一
			京都府京都市左京区高野東開町1-23 東
		(71) WES 1	大路高野第三住宅35-203
		(八)田嶼人	水落 次男
			愛知県名古屋市昭和区滝川町26-1-B- 110
			最終頁に続く
	9/127 39/00	9/127 F L 39/00 G 特願平5-272693	9/127 F L 39/00 G 審査請求 特願平5-272693 (71)出願人 平成5年(1993)10月29日 (74)上記12

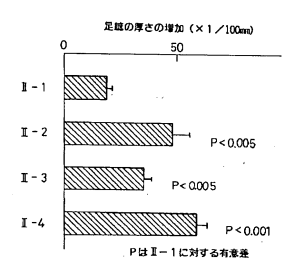
(54)【発明の名称】 オリゴ糖を表面に有するリポソーム

識別記号

(57)【要約】

【目的】 体細胞免疫に効果的であり、且つ毒性及び抗原性が低くヒトに投与することができるアジュバントとしてのリポソームを提供する。

【構成】 2~11個の糖残基から成り、抗原提示細胞 由来のレクチンに結合することができるオリゴ糖を表面 に有するリポソーム;及び眩リポソームに抗原を封入し て成るワクチン。



(2)

特開平7-126185

-

【特許請求の範囲】

【請求項1】 2~11個の糖残基から成り抗原提示細胞由来のレクチンに結合するオリゴ糖を表面に有するリポソーム。

【請求項2】 請求項1に記載のリポソームに抗原を封入して成るワクチン。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は細胞性免疫を効率良く誘導できるリポソーム製剤の製造方法に関するもので、こ 10のリポソームはワクチンや免疫療法剤のアジュパント(免疫促進補助剤)として広く使用できる。

[0002]

【従来の技術】ワクチンや免疫療法剤では、抗原単独では一般に有効な免疫反応がでないために、アジュパントが免疫原性を高めるための補助剤として使用される。研究の上では、多数のアジュパント作用をもつ物質や製剤が報告されているが、毒性が強いといった理由によりほとんどのものが実用化されておらず、燐酸化アルミニウムアジュパントあるいは水酸化アルミニウムを主成分と 20 するアラムアジュパントがヒトに適用されている唯一のものである。

【00003】これに代る方法として、特開平2-188-532には、抗原提示糖蛋白質をリポソームに再構成したリポソームワクチンが記載されている。免疫は液性免疫と細胞性免疫に大別され、アラムは液性免疫を比較的効率良く誘導できるが、細胞性免疫誘導に関してはあまり有効ではない。しかし、最近エイズを初めとする持続感染型のウイルス性疾患では、細胞性免疫の役割が重要であることが次第に明らかになってきた(J. Salk et a 301., Science 260, 1270-1271, 1993; M. Sugimoto, K. Ohishi and Y. Ikawa, Immunol. Today 14, 190-191, 1993)。

【0004】したがって、強い細胞性免疫を誘導できるアジュパントの開発の必要性がでてきた。マンナンのような高分子多糖体にて被覆したリポソームには、強い細胞性免疫誘導能のあることが報告されている(Y. Noguchi et al., J. Immunol., 143,3737-3742,1989)。また、WO92/04887には、マンノースを含む多糖類で被覆されたリポソームが記載されている。しかし、マンナンは異なる大きさのポリマンノースの混合物であり、また、生体に強い毒性を示すことが知られており(三上健 他、第15回糖質シンポジウム抄録、43-44、平成5年7月29、30日、仙台)医薬品としては不向きである。

【0005】すなわち、マンナンはマンノース残基が50~100個よりなる大きな多糖体で、分子量の点でも不均一であり、また糖の結合様式など構造的にも未知である。この多糖体は、動物に接種すると抗体を産生し(抗原性を有する)、また、上述したように強い毒性のあることも知られている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、細胞性免疫の誘導のために有効なアジュバント活性を有し、 且つ毒性及び抗原性が低くて、ヒトに対して使用することができるリポソームを提供しようとするものである。

2

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課題を解決すべく種々検討した結果、2~11個の糖残基から成り抗原提示細胞由来のレクチンに結合するオリゴ糖を表面に有するリポソームが、細胞性免疫の誘導のために有効なアジュバント活性を有し、しかも毒性及び抗原性が低く、ヒトに対して使用することができることを見出した。

【0008】従って、本発明は、2~11個の糖残基から成り抗原提示細胞由来のレクチンに結合するオリゴ糖を表面に有するリポソームを提供する。本発明はまた、上記のリポソーム中に抗原を封入して成るワクチンを提供する。

[0009]

【作用及び効果】本発明のリポソームは細胞性免疫の誘導のためのアジュバント活性を有し、且つ毒性及びそれ自体の抗原性が低いので、ヒトに対して、ワクチン等の抗原のアジュバントとして使用することができる。特に該リポソームに目的とする抗原又は免疫原を封入した場合、強力なワクチンが得られる。

[0010]

【具体的な説明】本発明のリポソームは、その表面に、 抗原提示細胞由来のレクチンに結合することができ、且 つ2~11個の糖残基から成るオリゴ糖を有している。 ここで、抗原提示細胞として、マクロファージ、デンド リティック細胞等を意味する。また、抗原提示細胞由来 のレクチンとは、上記のごとき抗原提示細胞の表面に存 在するマンノース・レセプター等を意味する。

【0011】前記オリゴ糖を構成する単糖としては、それ自体が、抗原提示細胞のレクチンに結合する性質を有するものが好ましく、例えばマクロファージのマンノース・レセプターが認識する糖をその認識の強さの順に挙げれば、Dーマンノース(DーMan)、Lーフコース(LーFuc)>Dーアセチルグルコサミン(DーGIcNAc)、Dーグルコース(DーGIc)>Dーガラクトース(DーGal)、Dーアセチルガラクトサミン(DーGalNCa)、Dーラムノース(DーLam)である(B.L.Largent et al., J.Biol.Chem. 259, 1764-1769, 1984)。しかしながら、オリゴ糖は、それ自体として抗原提示細胞のレクチンに結合できればよく、その構成糖として抗原提示細胞のレクチンに結合しないものを含んでいてもよい。

【0012】オリゴ糖中で、各構成糖は、 α 1 \rightarrow 2結合、 α 1 \rightarrow 3結合、 α 1 \rightarrow 4結合、 α 1 \rightarrow 6結合又は β 001 \rightarrow 4結合等あるいはこれらの組合せにより結合してい

(3)

特開平7-126185

る。例えば、マンノースは上記の結合により単鎖を構成してもよく、又は α 1→3結合と α 1→6結合との組合せにより分枝構造をとってもよい。オリゴ糖中の単糖の数は、好ましくは2~11個である。具体的なオリゴ糖として、例えばマンノビオース(Man2)、マンノトリオース(Man3)、マンノテトラオース(Man4)、マンノペンタオース(Man5)、マンノペキサオース(Man6)、マンノペプタオース(Man7)、種々の混合オリゴ糖、例えば下記に示すM5(化1)及びRN(化2)等を挙げることができる。

Man α 1 $\frac{6}{100}$ Man α 1 $\frac{6}{100}$ Man α 1 $\frac{6}{100}$ Man α 1 $\frac{1}{100}$ Man α 1

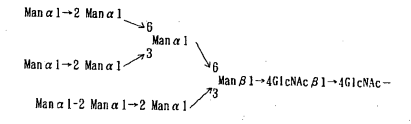
[0013]

【化1】

RN

10 [0014]

M 5



(式中、 α 1 → 2 結合しているManは、それぞれ独立に、存在してもよく存在しなくてもよい。)

【0015】さらに、グルコースを含有するオリゴ糖として化3に示す構造を有するものを挙げることができ、 N-アセチルグルコサミンを含むオリゴ糖として化4に 示すものを挙げることができ、そしてフコースを含む才※

※リゴ糖として化5に示すものを挙げることができる。【0016】【化3】

$$H \xrightarrow{()} 6G1 c \alpha 1 \xrightarrow{)} 6G1 c \alpha 1 \xrightarrow{)} 6G1 c \alpha 1 \xrightarrow{)} H$$

$$\downarrow \alpha 1 \\
G1 c \\
6 \\
H$$

 $(m+m'+n t 1 \sim 10)$

[0017]

【化4】

(4)

特開平7-126185

GlcNAc β 1 \longleftrightarrow 4GlcNAc β 1) \Longrightarrow 4GlcNAc

(n \not to \sim 4)

(GlcNAc β 1), (GlcNAc β 1), Man α 1 \downarrow Man β 1 \rightarrow 4GlcNAc (GlcNAc β 1 \rightarrow), Man α 1 \uparrow 3

(pは0又は1であり、nはそれぞれ独立に $0\sim3$ である。式中右側の $4G1cNAc\beta1\rightarrow4G1cNAc$ で示した2つの $G1cNAc残基は、それぞれ独立にあってもなくてもよい。また、(<math>G1cNAc\beta1\rightarrow$)』で示したG1cNAcはどれも右隣のManの空いている水酸基のどこにグリコシド結合してもよい。)

(G1cNAc β 1), Fuc α 1 (G1cNAc β 1 \rightarrow), Man α 1 \searrow 6 Man β 1 \rightarrow 4G1cNAc β 1 \rightarrow 4G1cNAc

> GICNAC β 1 \vdots β R β 1 \rightarrow 3Ga1NAc

RはH、GlcNAc、又は(GlcNAc β 1→6)。(GlcNAc β 1→3)。Gal(pは0又は1である。)

[0018]

【化5】

(5)

特開平7-126185

H
$$\xrightarrow{\text{(Fuc } \alpha 1)_p}$$
 (Fuc $\alpha 1)_p$ $\xrightarrow{\text{(Fuc } \alpha 1)_p}$ $\xrightarrow{\text{(Gal } \beta 1 \rightarrow \text{Glc)}_p}$

(kは1~5であり、pはそれぞれ独立に0又は1である。矢印の先に 行先の番号のないものは、空いている水酸基のどこにグリコシド結合 してもよい。)

$$H \xrightarrow{\text{(Gal β 1$ \rightarrow)}_{p}} \text{(GlcNAc β 1)}_{n} \text{Man α 1}$$

$$H \xrightarrow{\text{(Gal β 1$ \rightarrow)}_{p}} \text{GlcNAc β 1$ \rightarrow}_{n} \text{Man α 1}$$

$$H \xrightarrow{\text{(Gal β 1$ \rightarrow)}_{p}} \text{GlcNAc β 1$ \rightarrow}_{n} \text{Man α 1}$$

$$H \xrightarrow{\text{(Fuc α 1)}_{p}} \text{(Fuc α 1)}_{p} \text{Man α 1}$$

(p はそれぞれ独立に 0 又は 1 であり、n はそれぞれ独立に 0~3 である。矢印の先に行先の番号のないものは、空いている水酸基のどこにグリコ シド結合してもよい。また、式中右側の 4GlcNAc Bl→4GlcNAc で示し た2つのGIcNAc残基はそれぞれ独立にあってもなくてもよい。)

$$(GlcNAc \beta 1)_{p}$$

$$(GlcNAc \beta 1)_{p}$$

$$(Gal \beta$$

(pはそれぞれ独立に0又は1であり、nはそれぞれ独立に0~3である。 矢印の先に行先の番号のないものは、空いている水酸基のどこにグリコシド 結合してもよい。また、式中右側の 4GIcNAc β1→4GIcNAc で示した2つの GlcNAc残基はそれぞれ独立にあってもなくてもよい。)

【0019】上記のオリゴ糖は、いずれも1個の還元末 端アルデヒド基を有する。そこで、このアルデヒド基 40 を、オリゴ糖をリポソーム表面に導入するための手段と して使用することができる。すなわち、このアルデヒド と、アミノ基を有する脂質との間に反応によりシッフ塩 基を形成し、次にこのシッフ塩基を、常法に従って、選 元、好ましくは化学還元、例えばN. BH。 CNにより 還元することにより、オリゴ糖と、脂質とを結合するこ とができる(水落次男、糖質工学、224-232頁、 産業調査会パイオテクノロジー情報センター、199 2).

はアミノ基を有するリン脂質であり、例えばホスファチ ジルアミン、例えばジパルミトイルホスファチジルエタ ノールアミン(DPPE)、ジステアロイルホスファチ ジルエタノールアミン (DSPE) 等を使用することが できる。上記のようにして得られた、オリゴ糖と脂質と の結合物を、本発明においては人工糖脂質と称する場合 がある。

【0021】リポソームを構成する脂質としては、リポ ソームを構成するために知られている任意の常用の脂質 を単独で又は複数組合わせて使用することができる。例 えば、天然物、例えば卵黄、大豆、又はその他の動植物 【0020】上記のアミノ基を有する脂質は、好ましく 50 から得られる脂質、これらの脂質を修飾したもの、例え

特開平7-126185

ば水素添加によって不飽和度を低下したもの、あるいは 化学合成したものを使用することができる。具体的に は、例えば、ステロール類、例えばコレステロール(C ho1);ホスファチジルエタノールアミン類、例えば ジパルミトイルホスファチジルエタノールアミン (DP PE)、ジステアロイルホスファチジルエタノールアミ ン (DSPE);ホスファチジルコリン類、例えばジバ ルミトイルホスファチジルコリン (DPPC) 、ジステ アロイルホスファチジルコリン (DSPC);ホスファ チジルセリン類、例えばジパルミトイルホスファチジル 10 セリン(DPPS)、ジステアロイルホスファチジルセ リン(DSPS); ホスファチジン酸類、例えばジパル ミトイルホスファチジン酸(DPPA)、ジステアロイ ルホスファチジン酸(DSPA)、等が挙げられる。

【0022】リポソームの作製自身は公知の方法を用い る [D. W. Decamer, P. S. Uster, "Liposome" ed. by M. J. Os tro, Marcel Dekker Inc., N. Y. Basel, 1983, p27]. ポルテックス法および超音波法が一般的であるが、その ほかにエタノール注入法、エーテル法および逆相蒸発法 などが適用でき、これらを組合せて使用することもでき 20

【0023】例えば、ポルテックス法および超音波法に おいては、所定の脂質を有機溶剤、例えばメタノール、 エタノール、クロロホルム又はこれらの混合物、例えば メタノールとクロロホルムとの混合物に溶解した後、該 有機溶剤を蒸発除去することにより脂質の薄層を得る。 次に、この脂質の薄層に水性媒体を加えてボルテックス 処理又は超音波処理することによりリポソームが形成さ れる。この際に、上記水性媒体にワクチン等の活性成分 である所望の抗原又は免疫原を混入、例えば溶解又は懸 30 濁させておくことにより、該抗原又は免疫原をリポソー ムに封入することができる。

【0024】オリゴ糖をリポソームの表面に導入するた めには、例えば、次の2つの方法のいずれかを用いれば よい。前記の人工糖脂質が水溶性で有機溶剤に十分溶解 しない場合、例えば、前記のM5とDPPEとの結合物 (M5-DPPE)、RNとDPPEとの結合物 (RN -DPPE) を用いる場合には、これらの水性溶液を調 製し、これを形成されたリポソームと混合して、例えば 4℃ないし室温において24~120時間、例えば約7 40 2時間インキュベーションすればよい。

【0025】他方、人工糖脂質が有機溶剤に溶解する場 合には、該人工糖脂質を、リポソーム構成用脂質と共 に、リポソーム製造過程において前記のごとき有機溶剤 に溶解し、以後、常法に従ってリポソームを形成すれば よい。リポソームの量に対するオリゴ糖の量はオリゴ糖 の種類、封入しようとする抗原の種類、リポソームの組 合せ構造等により異るが、一般に、リポソームを構成す る脂質 1 域に対して 5μ g $\sim 500 \mu$ g である。

ltilamella vesicle) であってもよく、また単層タイプ (unilamella vesicle) であってもよい。これらは既知 の常法に従って調製することができ、また常法に従って 一方のタイプを他方のタイプに、例えば多重層タイプの リポソームを単層タイプのリポソームに転換することも できる。本発明のリポソームの粒径は特に限定されない が、必要により常法に従って、例えば所望の孔サイズの フィルターにより濾過することにより、粒径を整えるこ とができる。

【0027】本発明のリポソームに封入する抗原として は、水溶性のあらゆる抗原を用いることができる。この ような抗原として、例えば蛋白質又はペプチド抗原、特 に合成蛋白質又はペプチド抗原、例えば分離源からの抽 出により、遺伝子組換えにより、あるいは化学合成によ り製造された蛋白質、糖蛋白質、ペプチドおよび糖ペプ チドが使用される。これらの抗原として、例えばヒト免 疫不全症ウィルス(H I V)、インフルエンザウィル ス、マラリア原虫、結核菌などの外被タンパク質やコア タンパク質あるいはその一部のペプチドなどが挙げられ

【0028】リポソームの量に対する抗原の量は、非常 に重要であり、抗原の種類やリポソームの組成や構造等 により異るが、一般にリポソームを構成する脂質 1 減当 り1μg~100μgである。オリゴ糖が表面に結合し ていることは、次のようにして証明される。すなわち、 糖に該当するレクチンを添加してリポソームの凝集反応 で調べる。

【0029】糖の効果を評価するためには、モデル抗原 を封入したリポソームを使用するが、抗原としては卵白 アルプミン(OVA)のように実験例も多く、抗原性の 高い標準的なタンパク質が好ましい。細胞性免疫の指標 としてはマウスでの遅延型アレルギー (DTH) 反応 (Ts 1細胞が担当)を採用することができる。目的と するアジュバントは、実験例に示すようにDTH反応を 誘導することができる。したがって、Tu 1細胞が関与 するような病原体の感染防御ワクチン、その免疫療法 剤、あるいは癌免疫療法剤のアジュバントとして使用で きるであろう。

[0030]

【実施例】次に、実施例及び実験例により、本発明をさ らに具体的に説明する。

実施例1. 人工糖脂質の調製

 α 1 → 3 結合したマンノピオース (Man 2)、Man α 1→6 (Man α 1→3) Manという構造を有する マンノトリオース(Man3)、M5(化1に示した化 合物)、及びRN(化2に示した化合物)2.5~5mg に600µ1 の蒸留水を加えて攪拌溶解してオリゴ糖溶 液を調製した。

【0031】他方、クロロホルム/メタノール(1:1 【0026】本発明のリポソームは、多重層タイプ (mu 50 体積比)混合液にDPPEを5 mg/mlの濃度で溶解して (7)

特開平7-126185

11

DPPE溶液を調製した。また、メタノールに、N. B H₂ CNを10 mg/mlの濃度に溶解してN. BH₃ CN溶液を調製した。前配オリゴ糖溶液600μlに前配DPPE溶液9.4ml及び前配N. BH₂ CN溶液1mlを加えて攪拌混合した。この反応混合液を60℃にて16時間インキュペートし、人工糖脂質を生成せしめた。この反応混合液をシリカゲルカラム及びC18逆相カラムにより精製することにより人工糖脂質を得た。尚、マンナンコレステロール(同仁化学)は市販品を使用した。

【0032】実施例2. 抗原封入リポソームの調製 10 mMのDPPCのクロロホルム・メタノール (2: 1, V/V) 溶液 (以下、C/M溶液と略す)と10 mMのコレステロール (Chol)のC/M溶液を2:1 (通常合計3 ml)の割合に混ぜて、25 mlの製型フラスコに取り、エパポレーターに製型フラスコを接続させ、40℃で減圧下、C/M溶液を蒸発除去した。なおこの際に、リポソーム表面に付加すべきオリゴ糖がマンノビオース (Man2)又はマンノトリオース (Man3)の場合には、これから調製した人工糖脂質および比較のためのDPPEをクロロホルムに溶解し、DPPCに対 20 して1/10モルの比率で加えた。

【0033】フラスコの底に薄い脂質膜ができるが、これにクロロホルムを加えて膜を一旦溶かした後に、再度溶媒を蒸発除去した。この操作をさらに2~3回繰り返すと、きれいな脂質の薄膜ができた。デシケーターにフラスコを1時間以上入れて完全に溶媒を除き、蒸留水を加え、vortexをかけて水和した。内容物を試験管に移し、-80℃で20分間予備冷却凍結した後、凍結乾燥機にかけて水分を除いた。

【0034】モデル抗原として卵白アルブミン(OVA)の水溶液(通常10mg/ml)を加えてポルテックスをかけて水和し、OVAを封入したリポソームを形成し

た。このリポソーム懸濁液にPBS(リン酸緩衝液)を加え、15, 000 rpm にて遠心して、上清を除いた。この操作をもう一度繰り返した後に、沈殿物を目的のリ

12

ポソームとして用いた。これは multilamella vesicle

(多重層) タイプのリポソームである。

【0035】リポソームの表面に付加すべきオリゴ糖が M5又はRN、あるいはマンナン (比較例) の場合に は、これらから調製した人工糖脂質を2~10配/mlの 濃度にPBSに溶解し、この溶液と上に調製したリポソ 10 一ムとを5:1の体積比で混合し、この混合物を室温で 3日間インキュベートすることにより、オリゴ糖をリポソーム表面に吸着させた。未吸着の糖を測定することにより被覆された糖脂質の量を求めた。なお全てのリポソームの修飾は糖脂質で行ったが、簡便のため "MS" あるいは "マンナン"という具合に糖のみで記述してある。

【0036】出来上がったリポソームに含まれる、OVA、Cholおよび各種糖の定量は次のように行った。OVAは界面活性剤であるドデシル硫酸ナトリウム(SDS)を用いてリポソームを溶かした後に、SDS-PAGE電気泳動にて分離し、クーマシー・ブリリアント・ブルー(CBB)にて染色した。染色の程度をデンシトメトリーで数値化し、標準検体のOVAと比較することで蛋白質を算出した。Cholは、コレステロールオキシダーゼ・p-クロロフェノール法による臨床診断用キット(和光純薬工業株式会社)を用いて定量した。糖含量はアンスロンー硫酸法にて定量した。

【0037】以上のような操作により、表1に示すようなOVA、Chol、および糖脂質含有(マウス1匹の投与量当たり)のリポソームを作製した。

[0038]

【表1】

(8)

特開平7-126185

14

-	•
- 1	-1

実験	リポソーム	OVA(μg)	Chol(μg)	糖脂質(μg)
I	1	5. 0	80. 2	0
	2	5. 0	80. 2	166.7(M5)
	3	5. 0	80. 2	237.5(Mn)
II	1	12. 3	70	0
	2	12. 3	70	185. 8 (M5)
	3	12. 3	70	3.1(RN)
	4	12. 3	70	68.0(Mn)
Ш	1	6. 0	60	DPPE
	2	5. 5	60	Man2-DPPB
	3	10.3	60	Man3-DPPE

注 (1)数値 (μ g)はマウス1匹当りの量を示す。

(2) 実験Ⅲにおける糖脂質の量はDPPCに対して

1/10のモル比である。

【0039】<u>実験 マウスにおける遅延型アレルギー</u> (DTH) 反応誘導実験

一群 5 匹の B a 1 b / c マウス(雌、6 週令)に、上記のリポソームを接種し、その細胞性免疫誘導能を D T H 反応で評価した。上記の各種リポソームを、0. 2 配の P B S に懸濁し、その0. 1 配 1 可之を後背部二箇所に皮下接種した。接種後一週間後に、左の足蹠にアラムアジ 30 ュバントにまぜた O V A 4 0 μ g / アラム 2 2 μ g / 2 5 μ 1 P B S を右の足蹠に、アラム 2 2 μ g / 2 5 μ 1 P B S を左の足蹠に対照として皮下注射し、その 2 4 時間後に、左右の足蹠の厚さを測定した。右足の厚さから左足の厚さを差し引いたものを、特異的な D T H 反応とした。

【0040】図1に実験Iの結果を示す。M5で被覆したリポソームは被覆しないものに比較して統計的に有意に強いDTH反応を誘導した。Mnにも同様の促進効果があり、その程度はほぼM5と同じであった。すなわち、M5とMnのグループの間には統計的な有意差は無かった。図2に実験IIの結果を示す。やはりM5あるいはMnで被覆したリポソームは糖で被覆しないリポソームに比べ有意に高いDTH反応を誘導した。また、RNにも弱いながら統計的に有意なDTH反応の増強効果があった。しかし、M5とMnの間にはやはり有意差はなかった。

【0041】以上の二つの実験を総合すると、被覆した リポソームのDTH反応誘導効果で見るかぎり、M5は Mnにほぼ匹敵する効果を有していることが分かった。 図3に実験III の結果を示す。OVAを封入したDPP Eを含むリポソーム(対照)と、DPPEの代わりに各種オリゴ糖とDPPEの結合体を含むリポソームの活性をしらべた。そのなかでマンノビオース(Man2)とマンノトリオース(Man3)の群のみ統計的に有意に強いDTH反応を誘導した。

【0042】なお、マンノース、ラクトース又はガラクトースとDPPEの結合体には有意な活性は認められなかった(データは示さず)。以上の結果から、少なくとも2~8の糖残基よりなるオリゴマンノース等のオリゴ糖とDPPEの結合体には、リボソームに添加ないしリボソームを被覆することで、リボソームによるDTH反応誘導能を促進する効果のあることが分かった。また、マンナンにも同様の効果のあることから、オリゴマンノースの長さは、これ以上長くても効果のあることが分かる。

「【0043】図4に、実験IVの結果を示す。対照として 従来使用されているアラムアジュパントの効果との比較 を示す。アジュパントとしてマンナン被覆リポソームを 使用し抗原を使用しなかった対照(IV-1)、抗原とし てのOVAを食塩水(IV-2)、常用のアラムアジュパ ント(IV-3)、糖を被覆してないリポソーム(IV-4)又はマンナン被覆リポソーム(IV-5)と共に投与 した。マウス1匹当り、OVAは12.5μg、アラム は15μg、リポソームはコレステロール量として40μgを使用した。

【0044】その結果、この実験では、OVAを食塩

(9)

特開平7-126185

16

水、アラムアジュバント又はマンナンを被覆していないリポソームで接種した群の間には、まったく差は認められなかった。むしろアラムアジュバントの接種群はDT H誘導能において、この3群の中では最も低い傾向を示した。そしてマンナンを被覆したリポソームで接種した群が一番高い免疫原性を示した。この群のDTH反応はアラムアジュバントの群のものに比較し統計的に有意に高かった(p<0.05)。

15

【0045】以上、図1~4の結果を総合すると、マンナンないしオリゴマンノースなどのオリゴ糖によって被 10

覆されたリポソームは、アラムアジュパントに比較して DTHの誘導能において優れていることが結論される。 【図面の簡単な説明】

【図1】図1は実験 I の結果を示すグラフである。

【図2】図2は実験IIの結果を示すグラフである。

【図3】図3は実験III の結果を示すグラフである。

【図4】図4は実験IVの結果を示すグラフである。図中、斜線の棒は平均値を示し、1本線は平均誤差を示す。

【図1】

足域の厚きの増加(×1/100mm)
10 20

I-1

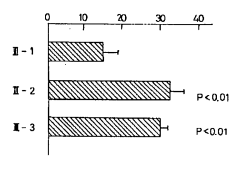
I-2

P<0.05

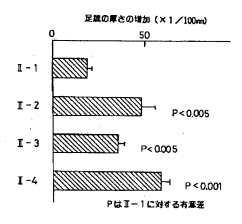
Pは I-1 に対する有意差

【図3】

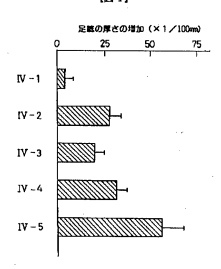
足職の厚さの増加 (×1/100mm)



【図2】



【図4】



(10)

特開平7-126185

【手統補正書】 【提出日】平成6年1月13日 【手統補正1】 【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】0018

【補正内容】 【0018】 【化5】

【補正方法】変更

$$H \xrightarrow{\text{(Fuc } \alpha 1), \qquad \text{(Fuc } \alpha 1), \qquad \downarrow} \bigoplus_{\text{V}} \text{(Gal } \beta 1 \longrightarrow \text{GlcNAc } \beta 1 \xrightarrow{\text{K}} \text{(Gal } \beta 1 \longrightarrow \text{Glc)},$$

(kは1~5であり、pはそれぞれ独立に0又は1である。矢印の先に 行先の番号のないものは、空いている水酸基のどこにグリコシド結合 してもよい。)

(GlcNAc
$$\beta$$
1),
(Fuc α 1), (Fuc α 1),
(Gal β 1 \rightarrow), GlcNAc β 1 \rightarrow Man α 1
(Gal β 1 \rightarrow), GlcNAc β 1 \rightarrow Man α 1
(Fuc α 1), (Fuc α 1), (Fuc α 1),

(pはそれぞれ独立に 0 又は 1 であり、n はそれぞれ独立に $0 \sim 3$ である。 矢印の先に行先の番号のないものは、空いている水酸基のどこにグリコ シド結合してもよい。また、式中右側の $4G1cNAc B1 \rightarrow 4G1cNAc$ で示し た 2 つのG1cNAc 残基はそれぞれ独立にあってもなくてもよい。)

(GlcNAc
$$\beta$$
1),
(Fuc α 1), (Fuc α 1),
(Gal β 1) \rightarrow GlcNAc β 1 \rightarrow Man α 1

(GlcNAc β 1),

Fuc α 1

6

Man β 1 \rightarrow 4GlcNAc β 1 \rightarrow

(pはそれぞれ独立に 0 又は 1 であり、n はそれぞれ独立に $0 \sim 3$ である。 矢印の先に行先の番号のないものは、空いている水酸基のどこにグリコシド 結合してもよい。また、式中右側の $4G1cNAc\beta1 \rightarrow 4G1cNAc$ で示した 2 つの G1cNAc 残基はそれぞれ独立にあってもなくてもよい。) (11)

特開平7-126185

【手続補正書】

【提出日】平成6年11月15日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0011

【補正方法】変更

【補正内容】

【0011】前記オリゴ糖を構成する単糖としては、それ自体が、抗原提示細胞のレクチンに結合する性質を有するものが好ましく、例えばマクロファージのマンノース・レセプターが認識する糖をその認識の強さの順に挙げれば、D-マンノース(D-Man)、L-フコース(L-Fuc) >D-アセチルグルコサミン(D-G1c) >D-ガラクトース(D-Gal)、D-グルコース(D-Glc) >D-ガラクトース(D-Gal)、D-ラムノース(D-Rha)である(B.L. Largent et al., J. Biol. Chem. 259, 1764-1769, 1984)。しかしながら、オリゴ糖は、それ自体として抗原提示細胞のレクチンに結合できればよく、その構成糖として抗原提示細胞のレクチンに結合しないものを含んでいてもよい。

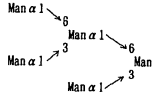
【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

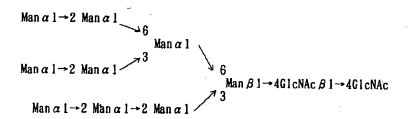
RN

* 【補正対象項目名】0013 【補正方法】変更 【補正内容】 【0013】 【化1】

M 5



【手統補正3】 【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】0014 【補正方法】変更 【補正内容】 【0014】 【化2】



(式中、 α 1 → 2 結合しているManは、それぞれ独立に、存在してもよく存在しなくてもよい。)

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0018

【補正方法】変更

【補正内容】

[0018]

【化5】

(12)

特開平7-126185

$$H \xrightarrow{\text{(Fuc } \alpha 1)_{\mathfrak{p}}} Gal \beta 1 \xrightarrow{\text{(Fuc } \alpha 1)_{\mathfrak{p}}} GlcNAc \beta 1 \xrightarrow{} GlcNAc \beta 1$$

 $(k til \sim 5 column til value 1)$ である。矢印の先に 行先の番号のないものは、空いている水酸基のどこにグリコシド結合 してもよい。)

$$H \xrightarrow{\text{(Fuc } \alpha 1)_p} \text{(Fuc } \alpha 1)_p \\ \downarrow \\ \text{(Gal } \beta 1 \rightarrow)_p \text{ GicNAc } \beta 1 \rightarrow \\ \text{Man } \alpha 1 \\ \downarrow \\ \text{Man } \beta 1 \rightarrow 4 \text{GicNAc }$$

(pはそれぞれ独立に 0 又は 1 であり、n はそれぞれ独立に $0 \sim 3$ である。 矢印の先に行先の番号のないものは、空いている水酸基のどこにグリコ シド結合してもよい。また、式中右側の $4G1cNAc B1 \rightarrow 4G1cNAc$ で示し た 2 つのG1cNAc 残基はそれぞれ独立にあってもなくてもよい。)

(GlcNAc
$$\beta$$
1),
(Fuc α 1), (Fuc α 1),
(Gal β 1 \rightarrow), GlcNAc β 1 \rightarrow), Man α 1

(Gal β 1 \rightarrow), GlcNAc β 1 \rightarrow 4

(Gal β 1 \rightarrow), GlcNAc β 1 \rightarrow 4

(Gal β 1 \rightarrow), GlcNAc β 1 \rightarrow 4

(Gal β 1 \rightarrow), GlcNAc β 1 \rightarrow 4

(Fuc α 1), (Fuc α 1),

(pはそれぞれ独立に0又は1であり、nはそれぞれ独立に0~3である。 矢印の先に行先の番号のないものは、空いている水酸基のどこにグリコシド 結合してもよい。また、式中右側の $4GlcNAc\beta1 \rightarrow 4GlcNAc$ で示した2つの GlcNAc残基はそれぞれ独立にあってもなくてもよい。)

【手統補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0031

【補正方法】変更

【補正内容】

【0031】他方、クロロホルム/メタノール(1:1体積比)混合液にDPPEを5mg/mlの濃度で溶解してDPPE溶液を調製した。また、メタノールに、N B H_2 CNを10mg/mlの濃度に溶解してN B H_3 CN を10mg/mlの濃度に溶解してN B H_3 CN 溶液を調製した。前記オリゴ糖溶液 600μ lに前記D

PPE溶液9. 4ml及び前記N. BH₂CN溶液1mlを加えて攪拌混合した。この反応混合液を60℃にて16時間インキュペートし、人工糖脂質を生成せしめた。この反応混合液をシリカゲルカラム及びC18逆相カラムにより精製することにより人工糖脂質を得た。尚、マンナンコレステロール(同仁化学)は市販品を使用した。

【手続補正6】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0035

【補正方法】変更

(13)

特開平7-126185

【補正内容】

【0035】リポソームの表面に付加すべきオリゴ糖が M5又はRN、あるいはマンナン(Mn) (比較例)の 場合には、これらから調製した人工糖脂質を2~10 嘘/町の濃度にPBSに溶解し、この溶液と上に調製したリポソームとを5:1の体積比で混合し、この混合物を室温で3日間インキュペートすることにより、オリゴ糖をリポソーム表面に吸着させた。未吸着の糖を測定することにより被覆された糖脂質の量を求めた。なお全てのリポソームの修飾は糖脂質で行ったが、簡便のため"M5"あるいは"マンナン"という具合に糖のみで記述してある。

【手続補正7】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0042

【補正方法】変更

【補正内容】

【0042】なお、マンノース、ラクトース又はガラクトースとDPPEの結合体には有意な活性は認められなかった(データは示さず)。以上の結果から、少なくとも2~11の糖残基よりなるオリゴマンノース等のオリゴ糖とDPPEの結合体には、リボソームに添加ないしリボソームを被覆することで、リボソームによるDTH

反応誘導能を促進する効果のあることが分かった。また、マンナンにも同様の効果のあることから、オリゴマンノースの長さは、これ以上長くても効果のあることが分かる。

【手続補正8】

【補正対象書類名】図面

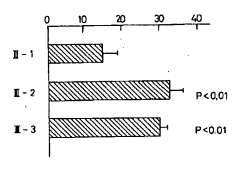
【補正対象項目名】図1

【補正方法】変更

【補正内容】

[図1]

足賊の厚さの増加(×1/100mm)



PはII-1に対する有意差

フロントページの続き

(74)上記2名の代理人 弁理士 宇井 正一 (外4名)

(72)発明者 杉本 正信

埼玉県入間郡大井町西鶴ヶ岡1丁目3番1 号 東燃株式会社総合研究所内 (72)発明者 大石 和恵

埼玉県入間郡大井町西鶴ヶ岡1丁目3番1 号 東燃株式会社総合研究所内

(72)発明者 畑中 正一

京都府京都市左京区高野東開町1-23 東

大路高野第三住宅35-203

(72)発明者 水落 次男

愛知県名古屋市昭和区滝川町26-1-B-

110